Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/017497

International filing date: 25 November 2004 (25.11.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-052495

Filing date: 26 February 2004 (26.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 27 January 2005 (27.01.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

29.11.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2004年 2月26日

出願番号

特願2004-052495

Application Number: [ST. 10/C]:

[JP2004-052495]

出 願 人
Applicant(s):

塩澤 俊一

特

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 1月14日

11 11



特許願 【書類名】 151111 【整理番号】 特許法第30条第1項の規定の適用を受けようとする特許出願 【特記事項】 平成16年 2月26日 【提出日】 特許庁長官 殿 【あて先】 C12P 19/34 【国際特許分類】 A61K 48/00 A61P 29/00 【発明者】 兵庫県神戸市西区竹の台2丁目11-6 【住所又は居所】 塩澤 俊一 【氏名】 【発明者】 兵庫県神戸市中央区浜辺通6丁目1-23-1005 【住所又は居所】 大澤 佳代 【氏名】 【発明者】 兵庫県神戸市西区岩岡町岩岡811 【住所又は居所】 高見 希 【氏名】 【特許出願人】 596109826 【識別番号】 塩澤 俊一 【氏名又は名称】 【代理人】 100080034 【識別番号】 【弁理士】 原 謙三 【氏名又は名称】 06-6351-4384 【電話番号】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 003229 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 図面 1 【物件名】 要約書 1

【物件名】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

配列番号1に示す塩基配列からなり、関節リウマチの疾患関与遺伝子DR3のプロモー ター領域を含むポリヌクレオチドであって、

その第170番目から第175番目の塩基配列が、転写活性に関わるTCCTCCモチ ーフを構成し、当該TCCTCCモチーフ以降のCpG配列の一部は、アレル特異的にメ チル化されていることを特徴とするポリヌクレオチド。

【請求項2】 DR3遺伝子の翻訳開始点から数えて-380bp~-180bpに存在するCpG配 列は、アレル特異的にメチル化されていることを特徴とする請求項1に記載のポリヌクレ オチド。

【請求項3】

DR3遺伝子の翻訳開始点から数えて-380bp~-180bpに存在するCpG配 列は、アレル特異的にメチル化されており、-180bpよりも下流のCpG配列はメチ ル化された状態あるいは非メチル化された状態であることを特徴とする請求項1に記載の ポリヌクレオチド。

【請求項4】

滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態と、末梢血リン パ球から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態とを比較することによ って関節リウマチの発症、または、その発症可能性を判定するために利用される判定キッ トであって、

DR3遺伝子のプロモーター領域を構成する少なくとも一部のポリヌクレオチド中に含 まれるメチル化シトシンの有無を判定するためのメチル化特異的プライマーと非メチル化 特異的プライマーとを含むことを特徴とする判定キット。

【請求項5】

上記メチル化特異的プライマーおよび非メチル化特異的プライマーは、上記配列番号1 に示す塩基配列における第374番目から第564番目までの塩基配列を少なくとも増幅 させることができるように設定されていることを特徴とする請求項4に記載の判定キット

【請求項6】

滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態が、末梢血リン パ球から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態に比べて高い場合、ま たは、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域が高メチル化状態であるこ とを確認した場合に、関節リウマチを発症している、または、その発症可能性を有すると 判定することを特徴とする請求項4または5に記載の判定キット。

【請求項7】

滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態と、末梢血リン パ球から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態とを比較すること、ま たは、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域が高メチル化状態であるこ とを確認することによって、関節リウマチの発症、または、その発症可能性の判定を行う ことを特徴とする関節リウマチの発症、または、その発症可能性の判定方法。

【請求項8】

上記の判定方法は、

滑膜細胞および末梢血リンパ球から採取したDR3遺伝子の各プロモーター領域を重亜 硫酸塩含有試薬でそれぞれ処理し、当該プロモーター領域に含まれるCpG配列中の非メ チル化シトシンをウラシルへと変換するDNA変換工程と、

上記DNA変換工程による処理後のDR3遺伝子のプロモーター領域を、メチル化特異 的プライマーあるいは非メチル特異的プライマーを用いて、ポリメラーゼ連鎖反応により 増幅させるDNA増幅工程と、

上記DNA増幅工程において、上記DR3遺伝子のプロモーター領域が、メチル化特異

的プライマーあるいは非メチル特異的プライマーの何れを用いたポリメラーゼ連鎖反応で 増幅されたかを検出することで、上記DR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態を 検出するメチル化状態検出工程と、

上記メチル化状態検出工程によって検出された、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子の プロモーター領域のメチル化状態と、末梢血リンパ球から採取したDR3遺伝子のプロモ - ター領域のメチル化状態とを比較する比較工程、または、滑膜細胞から採取したDR3 遺伝子のプロモーター領域が高メチル化状態であることを確認する確認工程とを含むこと を特徴とする請求項7に記載の判定方法。

【請求項9】

滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態が、末梢血リン パ球から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態に比べて高い場合に、 関節リウマチを発症している、または、その発症可能性を有すると判定することを特徴と する請求項7または8に記載の判定方法。

【請求項10】

請求項1ないし3の何れか1項に記載のポリヌクレオチドの一部をプロモーター領域と して有するDR3遺伝子を含んでいることを特徴とする関節リウマチの治療薬剤。

【請求項11】

上記関節リウマチ患者の滑膜細胞へ投与されることを特徴とする請求項10に記載の関 節リウマチの治療薬剤。

【書類名】明細書

【発明の名称】関節リウマチの発症に関与するポリヌクレオチドおよびその利用 【技術分野】

[0001]

本発明は、関節リウマチの発症に関与するポリヌクレオチド、およびこれを利用した関節リウマチの発症またはその発症可能性の判定方法および判定キット、さらに、当該ポリヌクレオチドを利用した関節リウマチの治療薬剤に関するものである。

【背景技術】

[0002]

関節リウマチ(rheumatoid arthritis 以下「RA」ともいう)は、多発するびらん性関節炎を主徴とするが、同時に多臓器を障害する原因不明の全身性炎症疾患である。RAは寛解と増悪とを繰り返しながら慢性に進行し、無治療で放置すると関節の破壊や変形を来し、やがて運動器の機能障害を呈してくる。時には生命をも脅かす。したがって、RA患者は身体的にも精神的にも大きな苦痛を生涯に亘って背負うことになる。

[0003]

RAは、その発症の仕方も多種多様であり、その診断には、アメリカリウマチ学会の診断基準が広く利用されている。しかしながら、RAの発症は、通常、緩徐で数週間から数ヶ月にわたり、アメリカリウマチ学会の診断基準における客観的な指標としてのリウマトイド因子の存在は、その陽性率が3ヶ月以内で33%、12ヶ月以上においても88%程度(非特許文献 1 参照)であり、RAと確実に診断するには至っていない。そこで、組換え抗原と反応する患者血清中のリウマチ性関節炎関連抗体IgM抗体を検出し、リウマチ性関節炎を診断しようとする試みなどがなされている(特許文献 1 参照)。

[0004]

また、RAの治療は、RA病態の病状の進行過程によって選択すべき治療手段は異なるのが通常である。一般的に確定診断が下せない初期では、非ステロイド抗炎症薬(NSAID)を投与し、確定診断が下せた場合は、NSAIDに加えて疾患修飾性リウマチ薬(DMARD)を投与する。特にRA発症の初期には、確定診断を下すことは困難であり、現状では、NSAIDを投与し、経過を慎重に観察しながら膠原病を含む他のリウマチ疾患との鑑別を同時に行っている。さらに症状が進行した場合は、ステロイド薬の投与を行う場合もあり、疼痛のための薬物療法と共に関節機能の維持・回復に対して理学療法・装具療法を行う。また、関節破壊により日常生活が不自由になった場合には、手術療法を行う場合もある。

[0005]

特許文献2では、本願発明者らが、マイクロサテライトマーカーを用いた連鎖解析をRA患者およびその血縁者に対して実施することにより、関節リウマチの疾患遺伝子が位置する3カ所の遺伝子座を特定し、以下の疾患遺伝子を同定している。

- (1) ヒト第1染色体の、マイクロサテライトマーカーDIS214および/またはDIS253がハイブリダイズするDNA配列から±1センチモルガン以内に位置する関節リウマチの疾患遺伝子。
- (2)ヒト第8染色体の、マイクロサテライトマーカーD8S556がハイブリダイズするDN A配列から±1センチモルガン以内に位置する関節リウマチの疾患遺伝子。
- (3) ヒトX染色体の、マイクロサテライトマーカーDXS1001、DXS1047、DXS1205、DXS122 7および/またはDXS1232がハイブリダイズする DNA配列から ± 1 センチモルガン以内に位置する関節リウマチの疾患遺伝子。

[0006]

また、非特許文献 2 には、本願発明者らが、前記先願発明の各疾患関与遺伝子にうち、前記(1)の疾患関与遺伝子に関係するマーカーDIS214およびDIS253の疾患関与遺伝子として、デスレセプター 3 (death receptor 3:「DR3」または「DR3遺伝子」ともいう)を挙げ、健常人とRA患者との間にDR3の制限断片長多型を確認し、DR3がRAにおける疾患関与遺伝子である可能性を示唆している。

[0007]

さらに、特許文献3では、本願発明者らが、DR3遺伝子のゲノム変異と関節リウマチ (慢性関節リウマチ)発症との関係について開示している。

【特許文献1】特開平10-513257号(公開日:平成10年12月15日)

【特許文献2】国際公開W〇98/51791号(国際公開日:1998年11月1

【特許文献3】国際公開W〇02/34912(国際公開日:2002年5月2日) 【非特許文献1】治療、第73巻、第3号、第23~27頁、1991年

【非特許文献2】リウマチ、第39号、第2号、第444頁および第445頁(1999年)

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0008]

高等真核生物において、ゲノムDNA配列中に存在する5′-CG-3′DNA(以下 、「CpG」または「CpG配列」とする)部分では、当該グアノシン(G)の5.側に 位置するシトシン(C)がメチル化される現象が知られている。このCpGのメチル化修 飾は、遺伝子発現に影響を及ぼすと考えられており、特にCpGに富む領域が遺伝子のプ ロモーター領域内に存在する場合には、遺伝子発現に対して重要な影響を及ぼすと考えら れている。

[0009]

通常、染色体における多くの遺伝子は上述したメチル化から保護されているが、何らか の原因により、遺伝子のプロモーター領域に存在するCpGに富む領域がメチル化された 場合、遺伝子の転写が抑制されることになる。このため、Ср G のメチル化の有無が、遺 伝子発現に影響を及ぼし、これによって、当該遺伝子の機能を十分に発揮することができ なくなり、疾患を発生させるという可能性が考えられる。

[0010]

しかし、RAの疾患関与遺伝子と考えられている上述のDR3に関して、このCpGの メチル化状態については十分に解明されていないのが現状である。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

そこで、本発明では、上記DR3のプロモーター領域について、そのCpG配列のメチ ル化状態について解明し、ヒト関節リウマチの発症のメカニズムの解明に有用なポリヌク レオチドを提供するとともに、ヒト関節リウマチの発症または発症可能性を高精度に判定 することのできる判定キットおよび判定方法を提供することを目的としている。さらに本 発明は、DR3遺伝子に異常を有するRA患者に対する有効な治療薬剤を提供するもので ある。

【課題を解決するための手段】

[0012]

本願発明者らは、上記の目的を達成するために、ヒトゲノムにおいて、関節リウマチの 疾患関与遺伝子DR3の翻訳開始点より上流の領域(プロモーター領域を含む)のDNA メチル化解析を行った。その結果、DR3遺伝子の翻訳開始点(ATG)の上流約-38 0 b p ∼ − 1 8 0 b p に存在する C p G 配列にアレル特異的なメチル化が存在すること、 そして、それより下流のCpG配列については、健常者及びRA患者の末梢血リンパ球由 来のDR3遺伝子の場合には全て非メチル化状態であり、RA患者の滑膜細胞由来のDR 3遺伝子の場合には非メチル化とメチル化とが混在した状態であることを見出した。

さらに、この翻訳開始点より上流の領域のシークエンス結果によって、一380bp付 近にTCCTCCモチーフの存在を確認し、CpG配列のアレル特異的メチル化領域はこ のTCCTCCモチーフの付近から始まることを見出し、本発明を完成させるに至った。

[0014]

すなわち、本発明にかかるポリヌクレオチドは、配列番号1に示す塩基配列からなり、 関節リウマチの疾患関与遺伝子DR3のプロモーター領域を含むポリヌクレオチドであっ て、その第170番目から第175番目の塩基配列が、転写活性に関わるTCCTCCモ チーフを構成し、当該TCCTCCモチーフ以降のCpG配列の一部は、アレル特異的に メチル化されていることを特徴とするものである。

[0015]

ここで、「アレル特異的にメチル化されている」とは、2つの対立遺伝子のうち、片方 の対立遺伝子のCpG配列に特異的にメチル化されているということを意味している。

[0016]

上記のポリヌクレオチドは、DR3遺伝子の翻訳開始点から数えて-180bpよりも 下流に位置する(すなわち、配列番号1に示す塩基配列の第374番目の塩基以降に存在 する)CpG配列は、メチル化された状態あるいは非メチル化された状態の何れかの状態 である。このようなポリヌクレオチドとして、例えば、RA患者の滑膜細胞由来のDR3 遺伝子のプロモーター領域が挙げられる。

[0017]

また、上記のポリヌクレオチドは、DR3遺伝子の翻訳開始点から数えて-380bp ~-180bpに存在する(すなわち、配列番号1に示す塩基配列の第174番目から第 373番目までの間に位置する) Cp G配列は、アレル特異的にメチル化されており、-180bpよりも下流の(すなわち、配列番号1に示す塩基配列の第374番目の塩基以 降に存在する)CpG配列はメチル化された状態あるいは非メチル化された状態である。 このようなポリヌクレオチドとして、例えば、健常者の末梢血リンパ球由来のDR3遺伝 子のプロモーター領域、あるいは、RA患者の末梢血リンパ球由来および滑膜細胞由来の DR3遺伝子のプロモーター領域が挙げられる。

[0018]

本発明にかかる判定キットは、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域 のメチル化状態と、末梢血リンパ球から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチ ル化状態とを比較することによって関節リウマチの発症、または、その発症可能性を判定 するために利用される判定キットであって、DR3遺伝子のプロモーター領域を構成する 少なくとも一部のポリヌクレオチド中に含まれるメチル化シトシンの有無を判定するため のメチル化特異的プライマーと非メチル化特異的プライマーとを含むことを特徴とするも のである。

[0019]

ここで、関節リウマチの「発症可能性」とは、関節リウマチ (RA) が発生する危険度 を示す指標をいい、発症可能性が高ければそれだけRAになりやすく、逆に発症可能性が 低ければRAになり難いということを示すものである。

[0020]

上記の判定キットにおいて、上記メチル化特異的プライマーおよび非メチル化特異的プ ライマーは、上記配列番号1に示す塩基配列における第374番目から第564番目まで の塩基配列を少なくとも増幅させることができるように設定されていることが好ましい。 なお、配列番号1に示す塩基配列における第336番目から第564番目の塩基配列は、 DR3遺伝子のプロモーター領域であり、配列番号1に示す塩基配列における第374番 目から第592番目の塩基配列は、後述するC領域である。

$[0\ 0\ 2\ 1\]$

また、上記の判定キットを用いれば、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモータ ー領域のメチル化状態が、末梢血リンパ球から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域 のメチル化状態に比べて高い場合、または、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモ ーター領域が高メチル化状態であることを確認した場合に、関節リウマチを発症している 、または、その発症可能性を有すると判定することができる。

[0022]

本発明の関節リウマチの発症、または、その発症可能性の判定方法は、滑膜細胞から採 取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態と、末梢血リンパ球から採取した DR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態とを比較すること、または、滑膜細胞か ら採取したDR3遺伝子のプロモーター領域が高メチル化状態であることを確認すること によって、関節リウマチの発症、または、その発症可能性の判定を行うことを特徴とする ものである。

[0023]

そして、上記の判定方法は、滑膜細胞および末梢血リンパ球から採取したDR3遺伝子 の各プロモーター領域を重亜硫酸塩含有試薬でそれぞれ処理し、当該プロモーター領域に 含まれるCpG配列中の非メチル化シトシンをウラシルへと変換するDNA変換工程と、 上記DNA変換工程による処理後のDR3遺伝子のプロモーター領域を、メチル化特異的 プライマーあるいは非メチル特異的プライマーを用いて、ポリメラーゼ連鎖反応により増 幅させるDNA増幅工程と、上記DNA増幅工程において、上記DR3遺伝子のプロモー ター領域が、メチル化特異的プライマーあるいは非メチル特異的プライマーの何れを用い たポリメラーゼ連鎖反応で増幅されたかを検出することで、上記DR3遺伝子のプロモー ター領域のメチル化状態を検出するメチル化状態検出工程と、上記メチル化状態検出工程 によって検出された、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化 状態と、末梢血リンパ球から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態と を比較する比較工程、または、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域が 高メチル化状態であることを確認する確認工程とを含むものであってもよい。

[0024]

なお、上記DR3遺伝子のプロモーター領域の一例としては、配列番号1に示す塩基配 列における第336番目から第564番目までの塩基配列からなるポリヌクレオチドが挙 げられる。

[0025]

さらに、上記の判定方法では、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域 のメチル化状態が、末梢血リンパ球から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチ ル化状態に比べて高い場合に、関節リウマチを発症している、または、その発症可能性を 有すると判定することができる。

[0026]

本発明にかかる関節リウマチの治療薬剤は、本発明のポリヌクレオチドのうち、DR3 遺伝子の翻訳開始点から数えて-380bp~-180bpに存在するCpG配列は、メ チル化された状態あるいは非メチル化された状態の何れかの状態であり、-180bpよ りも下流のCpG配列は非メチル化状態であるようなポリヌクレオチドの一部をプロモー ター領域として有するDR3遺伝子を含んでなることを特徴とするものである。

[0027]

また、上記の治療薬剤は、上記関節リウマチ患者の滑膜細胞へ投与されることが好まし

[0028]

なお、本明細書において、特に断らない限り、A、C、GおよびTは、アデニン、シト シン、グアニンおよびチミンの各塩基を示す。

【発明の効果】

[0029]

本発明にかかるポリヌクレオチドは、ヒト関節リウマチの発症のメカニズムの解明に有 効に利用することができる。さらに、本発明のポリヌクレオチドは、関節リウマチの診断 、発症可能性の判定、関節リウマチの治療薬剤として利用することができる。

[0030]

また、本発明にかかる関節リウマチの判定キットおよび判定方法によれば、関節リウマ チの発症、または、その発症可能性の判定を、高精度かつ簡便に行うことができる。それ ゆえ、関節リウマチの予防および治療に役立てることができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0031]

以下、本発明についてより詳細に説明するが、本発明はこの記載に限定されるものでは

ない。

[0032]

[1] 本発明のポリヌクレオチドについて

本発明にかかるポリヌクレオチドは、配列番号1に示す塩基配列からなり、関節リウマ チの疾患関与遺伝子DR3のプロモーター領域を含むポリヌクレオチドであって、その第 170番目から第175番目の塩基配列が、転写活性に関わるTCCTCCモチーフを構 成し、当該TCCTCCの領域以降のCpG配列の一部は、アレル特異的にメチル化され ていることを特徴とするものである。

[0033]

上記配列番号1に示す塩基配列は、非特許文献2に記載のヒトゲノム由来の関節リウマ チの疾患関与遺伝子のうち、DR3の翻訳開始点より上流の領域(翻訳開始点(ATG) のアデニンを+1bpとした場合、-553bpから-1bpまでの領域:以下、「DR 3の上流領域」とも呼ぶ)および、翻訳開始点から+39bpまでの領域である。そして 、本願発明者らの研究によって、このDR3の上流領域の-379bpから-384bp までの部位(配列番号1における第170番目から第175番目までの領域)である「T CCTCC」が、DR3遺伝子の転写活性に関わるTCCTCCモチーフを構成している ことが明らかとなった。さらに、当該TCCTCCモチーフ以降のCpG配列の一部はア レル特異的にメチル化されていることも明らかとなった。

[0034]

ここで、「TCCTCCモチーフ以降」とは、本発明にかかるポリヌクレオチドにおい てTCCTCCモチーフが存在する部位よりも下流(すなわち、3,方向)の領域のこと を意味する。

[0035]

また、図1には、本発明にかかるポリヌクレオチドの塩基配列を示す。図1に示す塩基 配列には、DR3遺伝子のエクソン1(exon1)を構成しているDR3遺伝子の翻訳 開始点以降の塩基配列の一部も含まれている。また、図1では、塩基配列中のCpG配列 、TCCTCCモチーフ(図中では、転写因子Sp1結合因子と記す)、翻訳開始点、プ ロモーター領域、エクソン1を、それぞれ図示している。

[0036]

図1に示すように、本発明にかかるポリヌクレオチドは、その配列中の多数のCpG配 列を有している。そして、このCpG配列のうちのいくつかはメチル化されている。ここ で、配列番号1に示すポリヌクレオチド配列において、第1番目から第173番目までの 領域をA領域、第174番目から第373番目までの領域をB領域、第374番目から第 5 9 2番目までの領域をC領域とする。なお、図1に示す塩基配列において、実線で囲ん だ領域(配列番号1に示す塩基配列においては、第336番目から第564番目までに相 当) は、プロモーターインスペクター (Promoter Inspector) によってプロモーターと 解析された領域であるが、このプロモーター領域は、上記C領域と一部一致している。ま た、図1において、破線で囲んだ領域は、エクソン1である。

[0037]

図2は、図1に示す塩基配列からなるポリヌクレオチドの構造、つまり、DR3遺伝子 の翻訳開始点よりも上流の領域の構造を模式的に示したものである。図2では、上記ポリ ヌクレオチドに含まれるCpG配列、TCCTCCモチーフ、エクソン1 (exon1) 、翻訳開始点(ATG)、および、A・B・Cの各領域を示している。また、図2に示す ように、DR3遺伝子のプロモーター領域は、上述のC領域とほぼ一致している。

[0038]

そして、図1および図2に示すポリヌクレオチド、すなわち、配列番号1に示す塩基配 列からなるポリヌクレオチドは、その配列中の第2,3番目、第5,6番目、第34,3 5番目、第65,66番目、第88,89番目、第92,93番目、第137,138番 目、第151,152番目、第187,188番目、第189,190番目、第196, 197番目、第251,252番目、第258,259番目、第270,271番目、第 出証特2004-3122670

300,301番目、第317,318番目、第322,323番目、第324,325 番目、第344,345番目、第350,351番目、第374,375番目、第395 , 396番目、第401, 402番目、第411, 412番目、第415, 416番目、 第421,422番目、第431,432番目、第435,436番目、第442,44 3番目、第453,454番目、第456,457番目、第459,460番目、第46 1,462番目、第466,467番目、第475,476番目、第479,480番目 、第481,482番目、第493,494番目、第501,502番目、第504,5 05番目、第517,518番目、第523,524番目、第538,539番目、第5 42,543番目、第545,546番目、第563,564番目、第567,568番 目、第569,570番目、第577,578番目、第579,580番目、第582, 583番目、第588,589番目、第591,592番目に、それぞれCpG配列を有 している。

[0039]

本願発明者らは、健常者および関節リウマチ患者から採取された末梢血リンパ球および 滑膜細胞から抽出されたDNAから、上記DR3遺伝子の上流領域の配列を取得し、上記 A領域・B領域・C領域のCpG配列のメチル化状態についての解析を行った。

[0040]

その結果、A領域については、健常者・RA患者ともに、そのCpG配列が全てメチル 化状態であることが確認された。また、B領域については、健常者・RA患者ともに、そ のCpG配列について、メチル化されたものと非メチル化されたものとが混在した状態で あることが確認された。

[0041]

また、C領域については、健常者の末梢血リンパ球から採取されたDR3遺伝子の上流 領域のCpG配列、および、RA患者の末梢血リンパ球から採取されたDR3遺伝子の上 流領域のCpG配列については、全て非メチル化状態であった。これに対して、RA患者 の滑膜細胞から抽出されたDR3遺伝子の上流領域のCpG配列については、上述のB領 域のようにメチル化されたものと、非メチル化されたものが混在した状態であることが確 認された。

[0042]

以上のような結果から、本発明にかかるポリヌクレオチドのより具体的な一例として、 RA患者の滑膜細胞から採取されたDR3遺伝子の上流領域の塩基配列からなるものを挙 げることができる。このポリヌクレオチドは、配列番号1に示す塩基配列からなるもので あって、DR3遺伝子の翻訳開始点から数えて-380bp~-180bpに存在するC pG配列(すなわち、B領域のCpG配列)にアレル特異的なメチル化が存在し、-18 0 b p よりも下流のC p G 配列(すなわち、C 領域のC p G 配列)についてもメチル化状 態のものと非メチル化状態のものとが混在しているというものである。

[0043]

また、本発明にかかるポリヌクレオチドの具体的な他の例として、健常者の末梢血リン パ球、あるいは、RA患者の滑膜細胞、あるいは、RA患者の末梢血リンパ球から採取さ れたDR3遺伝子の上流領域の塩基配列からなるものを挙げることができる。そして、健 常者及びRA患者の末梢血リンパ球由来のポリヌクレオチドは、配列番号1に示す塩基配 列からなるものであって、DR3遺伝子の翻訳開始点から数えて-380bp~-180 b p に存在する C p G 配列(すなわち、B 領域の C p G 配列) にアレル特異的なメチル化 が存在し、-180bpよりも下流のCpG配列(すなわち、C領域のCpG配列)は全 て非メチル化状態になっているというものである。また、RA患者の滑膜細胞由来のポリ ヌクレオチドは、配列番号1に示す塩基配列からなるものであって、DR3遺伝子の翻訳 開始点から数えて-380bp~-180bpに存在するCpG配列(すなわち、B領域 のCpG配列) にアレル特異的なメチル化が存在し、-180bpよりも下流のCpG配 列(すなわち、C領域のCpG配列)は、メチル化と非メチル化とが混在した状態になっ ているというものである。

[0044]

上述の本発明にかかるポリヌクレオチドは、DR3遺伝子の発現に重要な役割を果たし ていることが示唆されることから、未だ解明されていない部分の多いRAの発症のメカニ ズムの解明に有効に利用することができる。さらに、本発明のポリヌクレオチドは、RA の診断、発症可能性の判定、および、RAの治療に利用できる可能性を有している。

[2]本発明のRAの発症、または、その発症可能性の判定方法について

本発明にかかるRAの発症、または、その発症可能性の判定方法は、滑膜細胞から採取 したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態と、末梢血リンパ球から採取したD R3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態とを比較することを特徴とするものである

[0046]

ここで、上記DR3遺伝子のプロモーター領域としては、この遺伝子のプロモーター領 域として従来から知られたものを採用することができるが、その一例として、配列番号1 に示す塩基配列における第336番目から第564番目までの塩基配列からなるものを挙 げることができる。

[0047]

DR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態については、上述のように、健常者の 末梢血リンパ球から採取したものの場合は全てのCpG配列が非メチル化状態であった。 一方、RA患者の場合は、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチ ル化状態が、末梢血リンパ球から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状 態に比べて高いことが確認された。

[0048]

本発明にかかるRAの発症、または、発症可能性の判定方法は、上記の結果に基づいて なされたものである。それゆえ、上記の判定方法においては、滑膜細胞から採取したDR 3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態が、末梢血リンパ球から採取したDR3遺伝 子のプロモーター領域のメチル化状態に比べて高い場合に、関節リウマチを発症している 、または、その発症可能性を有すると判定することができる。

[0049]

本発明にかかる判定方法において、被験者の滑膜細胞からDNAを抽出し、さらに、D R3遺伝子のプロモーター領域を取得する方法については、従来公知の目的遺伝子の精製 方法を採用すればよい。

[0050]

また、本願発明者らの研究によって、滑膜細胞から取得したDR3遺伝子のプロモータ ー領域に関して、RA患者と健常者との間でそのメチル化状態に違いが確認された。そこ で、RAの発症、または、発症可能性の他の判定方法として、滑膜細胞から採取したDR 3 遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態を検出して、全て非メチル化状態であれば、 RAを発症していない、または、RAの発症可能性は低いと判定し、非メチル化したもの とメチル化したものとが混在した状態であれば、RAを発症している、または、RAの発 症可能性が高いと判定する、という方法も実施可能である。

[0051]

この方法であれば、上述の末梢血リンパ球と滑膜細胞の両方からDR3遺伝子のプロモ ーターを採取し、そのメチル化状態を比較する方法より精度はやや劣るものの、末梢血リ ンパ球からDR3遺伝子のプロモーター領域を取得する必要がなくなるため、サンプルの 採取に要する手間を省き、より簡便にRAの発症または発症可能性を判定を行うことがで きる。

[0052]

なお、ポリヌクレオチドに存在するCpG配列のメチル化状態を検出する方法について は、従来公知の方法を用いることができる。その一例として、重亜硫酸塩ゲノムシークエ ンス法(bisulfite genomic sequencing法)(Clark SJ, Harrison J, Paul CL, and F rommer M. High sensitivity mapping of methylated cytosines. Nucleic Acids Res 22 2990-2997 (1994) 参照)、MSP法 (methylation specific PCR法) (Harman J G, Graff JR, Myohanen S et al. Methylation-specific PCR: A novel PCR assay for m ethylation status of CpG islands. Proc Natl Acad Sci 93, 9821-9826 (1996) 参照) などが挙げられる。

[0053]

このCpG配列のメチル化状態を検出する方法を利用した本発明の判定方法の具体例に ついては、以下(3)の項において説明する。なお、この方法は、上述のMSP法を利用 したものである。

[0054]

[3] 本発明のRAの発症、または、その発症可能性を判定する判定キットについて 本発明にかかる判定キットは、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域 のメチル化状態と、末梢血リンパ球から採取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチ ル化状態とを比較することによって関節リウマチの発症、または、その発症可能性を判定 するために利用される判定キットであって、DR3遺伝子のプロモーター領域を構成する 少なくとも一部のポリヌクレオチド中に含まれるメチル化シトシンの有無を判定するため のメチル化特異的プライマーと非メチル化特異的プライマーとを含むことを特徴とするも のである。

[0055]

ここで、DR3遺伝子のプロモーター領域を構成する少なくとも一部のポリヌクレオチ ドとは、ヒトRA疾患関与遺伝子DR3の上流領域の少なくとも一部のことを意味する。 上記ポリヌクレオチドとしては、例えば、配列番号1に示す塩基配列からなるポリヌクレ オチドの一部であって、上述のプロモーター領域(配列番号1の第336番目から第55 3までの領域)を含むものが挙げられる。

[0056]

DR3の上流領域は、上述のように、A領域・B領域・C領域に分けられているが、そ のうちC領域については、健常者とRA患者とでメチル化状態に違いがあることが確認さ れた。つまり、末梢血リンパ球および滑膜細胞から採取したDR3の上流領域のうちのC 領域に関して、健常者の場合は、末梢血リンパ球において、そのCpC配列が非メチル化 状態であることが確認された。これに対して、RA患者の場合は、末梢血リンパ球由来の ものは、そのCpC配列が非メチル化状態であったにもかかわらず、滑膜細胞由来のもの は、メチル化されたものと非メチル化されたものとが混在した状態である、すなわち、滑 膜細胞由来のものの方が末梢血リンパ球由来のものに比べて高メチル化状態であることが 確認された。

[0057]

そこで、本発明の判定キットは、被験者の滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のC領域 (あるいは、プロモーター領域を含む領域) のメチル化状態と、末梢血リンパ球から採取 したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態とを比較することによって、RAの 発症、または、その発症可能性を判定するというものである。

[0058]

この判定キットに含まれる、メチル化シトシンの有無を判定するためのメチル化特異的 プライマーおよび非メチル化特異的プライマーは、DR3遺伝子のプロモーター領域を構 成する少なくとも一部のポリヌクレオチド中に含まれるメチル化シトシンの有無を判定す るために、当該プロモーター領域の少なくとも一部を増幅させることができるものであれ ば、特に限定されることはない。

[0059]

ここで、「非メチル化特異的プライマー」とは、СрG配列を含有するDR3のプロモ ーター領域に対して特異的にアニーリングするよう設計されたオリゴヌクレオチドプライ マーであって、特に、当該プロモーター領域中のすべてのC(シトシン)がT(チミン) に変換された配列を有するプライマーである。

[0060]

またここで、「メチル化特異的プライマー」とは、СрG配列を含有するDR3のプロ モーター領域に対して特異的にアニーリングするよう設計されたオリゴヌクレオチドプラ イマーであって、特に、当該領域中のCpG配列は保存されたまま、かつCpG配列以外 のC(シトシン)はT(チミン)に変換された塩基配列を有するオリゴヌクレオチドプラ イマーである。

[0061]

このように設計することにより、当該メチル化特異的オリゴヌクレオチドプライマーは 、上記メチル化CpG含有プロモーター領域と特異的にアニーリング(相補)することが できる。なお、フォワードプライマー(Forward Primer)およびリバースプライマー(Re verse Primer) のいずれも、上記メチル化CpG含有プロモーター領域と特異的にアニー リングするものであることが好ましい。

[0062]

上記非メチル化特異的プライマーの具体的な例としては、DR3遺伝子のプロモーター 領域に存在するCpG配列を含む領域に対するオリゴヌクレオチドプライマーであって、 当該プロモーター領域中のすべてのC(シトシン)がT(チミン)に変換された塩基配列 を有するプライマーを挙げることができる。

[0063]

上記メチル化特異的プライマーの具体的な例としては、DR3遺伝子のプロモーター領 域に存在するCpG配列を含む領域に対するオリゴヌクレオチドプライマーであって、当 該領域中のCpG配列は保存されたまま、かつCpG配列以外のC(シトシン)はT(チ ミン)に変換された塩基配列を有するプライマーを挙げることができる。

[0064]

つまり、上記メチル化特異的プライマーおよび非メチル化特異的プライマーとしては、 配列番号1に示す塩基配列における第374番目から第564番目までの塩基配列のうち 、CpG配列がメチル化されたものあるいはCpG配列がメチル化されていないものを増 幅させることができるように、それぞれ設定されているものを挙げることができる。この ようなメチル化特異的プライマーの具体例としては、

フォワードプライマー(MF3):GTTTTATTTG GTTTGTTCGT TGTC(配列番号2) リバースプライマー (MR3) : CGTACTCTCT ACCCGTCGTA A (配列番号3)

を挙げることができる。

[0065]

また、非メチル化特異的プライマーの具体例としては、 フォワードプライマー (UF3):TTTATTTGGT TTGTTGTTG TTGTT (配列番号4) リバースプライマー (UR3): ACTCCATACT CTCTACCCAT CATAA (配列番号5) を挙げることができる。

[0066]

次に、本発明の判定キットを用いて、上述の本発明にかかるRAの発症または発症可能 性の判定方法を実施する手順について説明する。

[0067]

(1) DNA変換工程

被験者より従来公知の方法によって採取されたDR3遺伝子のプロモーター領域は、先 ず、DNA変換工程によって、当該プロモーター領域に含まれるCpG配列のうち、メチ ル化されていないシトシンのみがウラシルへと変換される。

[0068]

このDNA変換工程は、DR3遺伝子のプロモーター領域を重亜硫酸塩(亜硫酸水素塩) 含有試薬で処理し、当該プロモーター領域に含まれる C p G 配列のうちの非メチル化シ トシンをウラシルへと変換する工程であればよく、その他の具体的な方法、条件等は特に 限定されるものではない。

[0069]

上記DNA変換工程では、重亜硫酸塩処理により、CpG配列中のメチル化されていな いシトシンはウラシルに変換される。一方、メチル化されたシトシンは、重亜硫酸塩処理 を行っても、シトシンのままである。したがって、СрG配列中のシトシンがメチル化さ れているか否かは、重亜硫酸塩処理により、ウラシルに変換されているかどうかで区別す ることができる。つまり、同一の塩基配列を有するDNAであっても、メチル化されてい るか否かで重亜硫酸塩処理後の塩基配列に違いがみられる。

[0070]

この重亜硫酸塩処理後の塩基配列をシークエンシングすることによって配列決定し、塩 基配列の違いによって、CpG配列中のメチル化の有無を検出することもできる。この方 法が、上述の重亜硫酸塩ゲノムシークエンス法である。

[0071]

上記「重亜硫酸塩含有試薬」としては、従来公知の重亜硫酸塩を含有する試薬であれば よく、特に限定されるものではないが、例えば、重亜硫酸ナトリウム(亜硫酸水素ナトリ ウム、NaHSO3ともいう)を好適に用いることができる。さらに、重亜硫酸化合物と 尿素とを併用してもよい。

[0072]

ここで、メチル化の検出に用いられるDR3遺伝子のプロモーター領域は、ヒトの滑膜 細胞あるいは末梢血リンパ球から抽出されたゲノムDNAから取得されたものである。

[0073]

(2) DNA增幅工程

続いて、上記のDNA変換工程によって重亜硫酸塩処理されたプロモーター領域からな るDNA断片は、DNA増幅工程によって増幅される。

[0074]

このDNA増幅工程は、上記DNA変換工程により得られる、非メチル化シトシンがウ ラシルへと変換されたDNA断片をメチル化特異的プライマーを用いて、また、シトシン のままであるメチル化シトシンを含むDNA断片を非メチル化特異的プライマーを用いて 、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)により増幅させる工程であればよく、その他の具体的 な方法、条件等は特に限定されない。

[0075]

先ず、上記DNA増幅工程では、CpG配列中のシトシンがウラシルへと変換したか否 かを、判定キットに含まれるメチル化特異的プライマーを用いたPCRにより、それぞれ 調べている。すなわち、このメチル化特異的プライマーは、重亜硫酸塩処理によりCpG 配列中のシトシンがウラシルに変換されていないCpG含有DNA断片(以下、メチル化 CpG含有DNAとする)と特異的にアニーリング(相補)する。したがって、上記メチ ル化特異的プライマーを用いたPCRによって、メチル化されたCpG配列を有するDN A断片は特異的に増幅されることになる。このメチル化特異的プライマーとしては、上述 のMF3およびMR3などが用いられる。

[0076]

一方、重亜硫酸塩処理により、СрG配列中のシトシンがウラシルに変換されたСрG 含有DNA断片(以下、非メチル化CpG含有DNAとする)は、上記メチル化特異的プ ライマーとアニーリングしないため、当該メチル化特異的オリゴヌクレオチドプライマー を用いたPCRでは増幅されない。

[0077]

そこで、上記DNA増幅工程では続いて、上記DNA変換工程により得られる、非メチ ル化シトシンがウラシルへと変換されたCpG含有DNAを、さらに、非メチル化特異的 プライマーを用いてポリメラーゼ連鎖反応(PCR)により増幅させる工程を含んでいる

[0078]

これにより、非メチル化特異的プライマーを用いたPCRでは、非メチル化CpG含有 DNAは増幅される。一方、メチル化СрG含有DNAは増幅されない。この非メチル化 特異的プライマーとしては、上述のUF3およびUR3などが用いられる。

[0079]

このように、メチル化特異的プライマーおよび非メチル化特異的プライマーを用いたP CRの結果、DNA検体が増幅されるか否かにより、CpG含有DNAの塩基配列中のシ トシンがメチル化されているか否かを検出することができる。

[0080]

なお、一つのDNA断片中にメチル化シトシンと非メチル化シトシンとが混在する場合 には、メチル化特異的プライマーを用いたPCRおよび非メチル化特異的プライマーを用 いたPCRの両方でDNA断片が増幅される。

[0081]

またここで、「ポリメラーゼ連鎖反応」とは、PCR (Polymerase Chain Reaction) であればよく、その具体的な方法、条件等は特に限定されない。

[0082]

(3) メチル化状態検出工程

続いて、本発明のRAの発症または発症可能性の判定においては、メチル化状態検出工 程が実施される。このメチル化状態検出工程は、上記DNA増幅工程によって、上記Cp G含有DNA断片(すなわち、DR3プロモーター領域)が増幅されたか否かを検出する 工程であればよく、その具体的な方法、条件等は、特に限定されるものではない。

[0083]

上記メチル化特異的オリゴヌクレオチドプライマーを用いたPCRによって、CpG含 有DNA断片が増幅されるか否かを検出する。これにより、上記CpG含有DNAの塩基 配列中にメチル化シトシンが存在するか否かを簡便かつ迅速に、そして高感度で検出する ことができる。

[0084]

具体的な検出方法としては、例えば、プライマーを蛍光ラベル、ビオチンラベル、DI Gラベルや放射性同位元素ラベルで標識してもよく、ゲル電気泳動法、リアルタイムPC R法、キャピラリー電気泳動法、フラグメント解析、免疫染色等、どのような機器、方法 を用いてもよい。

[0085]

(4) 比較工程

続いて、本発明のRAの発症または発症可能性の判定においては、比較工程が実施され る。この比較工程では、上記メチル化状態検出工程によって検出された、滑膜細胞から採 取したDR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態と、末梢血リンパ球から採取した DR3遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態との比較が行われる。そして、この比較 結果に基づいて、RAの発症または発症可能性についての判定が行われる。

[0086]

なお、上記比較工程における判定の方法として、例えば、滑膜細胞から採取したDR3 遺伝子のプロモーター領域のメチル化状態が、末梢血リンパ球から採取したDR3遺伝子 のプロモーター領域のメチル化状態に比べて高い場合に、関節リウマチを発症している、 または、その発症可能性を有すると判定することができる。

[0087]

また、本発明の判定方法には、上記比較工程の代わりに、滑膜細胞から採取したDR3 遺伝子のプロモーター領域が高メチル化状態であることを確認する確認工程が含まれてい てもよい。この確認工程において、滑膜細胞から採取したDR3遺伝子のプロモーター領 域のメチル化状態の検出は、上述の比較工程におけるメチル化状態の検出と同様の方法を 用いることができる。そして、このメチル化状態の検出において、滑膜細胞から採取した DR3遺伝子のプロモーター領域が高メチル化状態であると確認された場合に、関節リウ マチを発症している、または、その発症可能性を有すると判定することができる。なお、 ここで「高メチル化状態」とは、該当するポリヌクレオチド中のCpG配列のうち、70 %以上のCpG配列がメチル化された状態のことを言う。

[0088]

以上のような手順で、被験者から得られたDR3遺伝子プロモーター領域を用いて、R Aの発症、または、発症可能性の有無を判定することができる。

[0089]

このように、本発明にかかる判定キットには、メチル化特異的プライマーおよび非メチ ル化特異的プライマーが少なくとも含まれていればよく、その他の構成は特に限定される ものではない。しかし、この判定キットをより利便性の高いものとするために、被検体で あるプロモーター領域に含まれるCpG配列中の非メチル化シトシンをウラシルへと変換 するための重亜硫酸塩含有試薬がさらに含まれていることが好ましい。

[0090]

また、上記キットには、さらに、PCR用試薬が含まれることが好ましい。PCR用試 薬は、従来公知のものを利用可能である。

[0091]

上述のように、本発明にかかる判定キットを使用することによって、簡便かつ容易に本 発明にかかるRAの発症、または、発症可能性の判定方法を実施することができる。

[0092]

[4] 本発明にかかるRAの治療薬剤について

本発明にかかるRAの治療薬剤は、本発明にかかるポリヌクレオチドのうち、特にCp G配列が非メチル化状態のプロモーター領域を有するDR3遺伝子を含んでいることを特 徴とするものである。つまり、本発明にかかる治療薬剤は、配列番号1に示す塩基配列の うちの一部をプロモーター領域として有するDR3遺伝子を含むものであって、上記プロ モーター領域において、当該DR3遺伝子の翻訳開始点から数えて-380bp~-18 0 b p に存在する C p G 配列にアレル特異的なメチル化が存在し、一180 b p よりも下 流のCpG配列は全て非メチル化状態であるというものである。

[0093]

この治療薬剤は、特に、プロモーター領域が高メチル化状態であるDR3遺伝子を有す るRA患者に対して好適に用いることができる。

[0094]

また、後述の実施例にも示すように、RA患者から採取されたDR3遺伝子のプロモー ター領域のうち、末梢血リンパ球に由来するものは健常者と同じメチル化状態であり、滑 膜細胞に由来するもののメチル化状態が異なっている。このことから、DR3遺伝子が正 常に機能するためには、滑膜細胞におけるDR3遺伝子のプロモーター領域がメチル化状 態であることが必要とされると考えられる。それゆえ、本発明の治療薬剤は、RA患者の 滑膜細胞に投与されることが好ましい。

[0095]

以下、実施例を示し、本発明についてさらに詳しく説明するが、もちろん、本発明は以 下の実施例に限定されるものではなく、細部については様々な態様が可能であることはい うまでもない。さらに、本発明は上述した実施形態に限定されるものではなく、請求項に 示した範囲で種々の変更が可能であり、開示された技術的手段を適宜組み合わせて得られ る実施形態についても本発明の技術的範囲に含まれる。

【実施例】

[0096]

本実施例では、上述のMSP法を用いて、ヒト末梢血リンパ球および滑膜細胞から採取 したDNAに含まれるDR3遺伝子の翻訳開始点より上流の領域のメチル化の検出を行っ た。その方法および結果について、以下に説明する。

[0097]

(1) MSP法によるメチル化状態の検出

まず、従来公知の方法に基づいて、健常者およびRA患者の末梢血リンパ球および滑膜 細胞を採取し、bisulfite処理後、各サンプルから取得したDR遺伝子の上流領域につい て、実施形態において説明したMSP法によって、その塩基配列中に含まれるCpG配列 のメチル化状態の検出を行った。

[0098]

以下に、bisulfite処理の具体的な手順および試薬を示す。

- (1) NaOHを加える。(DNAを一本鎖に変性させる。)
- (2) 37℃で30分放置する。
- (3) Sodium bisulfite (NaHSO₃:亜硫酸水素ナトリウム) / hydroquinone (C₆H₆O₂) (pH₅. 0) を加え、スルホン化および脱アミノ化する。
- (4) 55℃の暗所に20時間置く。
- (5) Wizard DNA Clean-up Systemによる脱塩処理を行う。(脱スルホン化)
- (6) NaOHを加える。(アルカリ処理)
- (7) 37℃で10分放置する。
- (8) 酢酸アンモニウム/EtOHを加えて転倒混和し、エタノール沈降させる。
- (9) 蒸留水に溶解する。(bisulfite DNAの完成)

また、ここでA, B, Cの各領域を増幅させるために用いたメチル化特異的プライマーおよび非メチル化特異的プライマーは、以下の通りである。

A領域のメチル化特異的プライマー:

フォワードプライマー (MF1):TTGATTTTAA GTGTTTCGTT CGTT (配列番号6)

リバースプライマー(MR1): AAACGCTAAA CTACCTACTA CGACC(配列番号7)

A領域の非メチル化特異的プライマー:

フォワードプライマー (UF1):GATTTTAAGT GTTTTGTTTG TT (配列番号8)

リバースプライマー (UR1): AACACTAAAC TACCTACTAC AACC (配列番号9)

B領域のメチル化特異的プライマー:

フォワードプライマー (MF2) : GTAGTAGGTA GTTTAGCGTT TCGC (配列番号10)

リバースプライマー (MR2): CAAATACCCC CTCTACTCGA C (配列番号11)

B領域の非メチル化特異的プライマー:

フォワードプライマー (UF2): TAGTAGGTAG TTTAGTGTTT TGTGT (配列番号12)

リバースプライマー(UR2):ACCAAATACC CCCTCTACTC AAC(配列番号13)

C領域のメチル化特異的プライマー:

フォワードプライマー(MF3):GTTTTATTTG GTTTGTTCGT TGTC(配列番号2)

リバースプライマー(MR3):CGTACTCTCT ACCCGTCGTA A (配列番号3)

C領域の非メチル化特異的プライマー:

フォワードプライマー (UF3):TTTATTTGGT TTGTTG TTGTT (配列番号4)

リバースプライマー (UR3): ACTCCATACT CTCTACCCAT CATAA (配列番号5)

また、PCRについては、95 $\mathbb{C} \cdot 10$ 分の処理を行った後、95 \mathbb{C} $\mathbb{C} \cdot 10$ 分の処理を行った後、95 $\mathbb{C} \cdot 10$ 分の処理を行った。

[0099]

また、本実施例のメチル化検出においては、DNA増幅工程によって増幅された各DNA断片についてポリアクリルアミドゲル電気泳動を行うことによって、CpG配列のメチル化状態が確認された。

[0100]

その結果を図3(a)、(b)、および、図4に示す。図3(a)は、RA患者の末梢血リンパ球由来のDR3遺伝子の上流領域について、図3(b)は、RA患者の滑膜細胞由来のDR3遺伝子の上流領域について、そのA・B・C各領域のメチル化状態を確認した結果を示す図である。図4は、健常者(図では健常人と記す)の末梢血リンパ球由来のDR3遺伝子の上流領域について、そのA・B・C各領域のメチル化状態を確認した結果を示す図である。各図に示すゲル電気泳動の結果において、Uで示すレーンは、非メチル化特異的プライマーを用いてDNA増幅を行った場合の増幅断片であり、Mで示すレーンは、メチル化特異的プライマーを用いてDNA増幅を行った場合の増幅断片である。

[0101]

これらの図に示すように、A領域に関しては、全てのサンプルについて、そのCpG配

列がメチル化状態であった。また、B領域に関しては、全てのサンプルについて、そのC p G配列が非メチル化とメチル化との混在状態であった。一方、C領域(すなわち、DR 3 遺伝子のプロモーター領域) に関しては、RA患者の滑膜細胞由来のサンプルのみが非 メチル化とメチル化との混在状態であり、それ以外のサンプルについては全てのCpG配 列が非メチル化状態であることが確認された。

[0102]

この結果から、DR3遺伝子のプロモーター領域に、アレル特異的なメチル化が存在す ると考えられる。また、RA患者に関して、滑膜細胞由来のDR3遺伝子のプロモーター 領域は、末梢血リンパ球由来のDR3遺伝子のプロモーター領域に比べて高メチル化状態 であることが明らかとなった。

[0103]

そして、DR3遺伝子は、片方の対立遺伝子が発現していないインプリント遺伝子であ る可能性が示されるとともに、RAの発症のメカニズムにDR3遺伝子のインプリンティ ングが関与していることが示唆された。

[0104]

また、図5には、上記と同様の方法で、RA患者由来の滑膜細胞、滑膜細胞浸潤リンパ 球、および、関節液のリンパ球からそれぞれ採取したDR3遺伝子の上流領域について、 メチル化状態を検出した結果を示す。なお、図5では、(a)がDR3遺伝子の上流領域 中のA領域の結果を示すものであり、(b)がDR3遺伝子の上流領域中のB領域の結果 を示すものであり、(c)がDR3遺伝子の上流領域中のC領域の結果を示すものである 。また、(a)~(c)において、丸付きで示す数字1~3はそれぞれ、滑膜細胞由来の 遺伝子、滑膜細胞浸潤リンパ球由来の遺伝子、関節液中のリンパ球由来の遺伝子を順に示 している。

[0105]

図5 (a) および (b) に示すように、A領域およびB領域では、滑膜細胞由来のもの 、滑膜浸潤リンパ球由来のもの、関節液中のリンパ球由来のものに差は見られなかった。 一方、図5(c)に示すC領域では、滑膜細胞由来のDR3遺伝子では、メチル化と非メ チル化の混在状態であったが、滑膜細胞浸潤リンパ球および関節液中のリンパ球由来のD R3遺伝子では、全て非メチル化状態であることが確認された。

[0106]

この結果から、C領域のメチル化状態は関節リウマチによる炎症部位に特異的なのでは なく、滑膜組織に特異的である可能性が示唆される。

[0107]

さらに、検体数を増やして上記のMSP法によって、健常者の末梢血リンパ球由来のD R3遺伝子およびRA患者の滑膜細胞由来のDR3遺伝子の上流領域のメチル化状態を調 査した。その結果をまとめたものを図6に示す。なお、図6では、(a)が健常者の末梢 血リンパ球由来のDR3遺伝子の結果をまとめた表であり、(b)がRA患者の滑膜細胞 由来のDR3遺伝子の結果をまとめた表である。図6に示すように、健常者とRA患者と ではC領域におけるメチル化状態が大きく異なることが確認された。

(2) bisulfite genomic sequencing法によるメチル化状態の検出

続いて、健常者の末梢血リンパ球由来のDR3遺伝子およびRA患者の滑膜細胞由来の DR3遺伝子の上流領域のメチル化状態を、bisulfite genomic sequencing法によって 解析した。なお、bisulfite genomic sequencing法は、上記の参考文献に記載の方法に 従って行った。

[0108]

その結果を図7に示す。図7において、(a)は、健常者の末梢血リンパ球由来のDR 3 遺伝子の上流領域のメチル化状態を検出した結果を示す図であり、(b)は、RA患者 の滑膜細胞由来のDR3遺伝子の上流領域のメチル化状態を検出した結果を示す図である

[0109]

その結果、図7(a)に示すように、健常者の末梢血リンパ球由来のDR3遺伝子では 、A領域はメチル化状態であり、B領域は非メチル化とメチル化が混在した状態であり、 C領域は非メチル化状態であることが確認された。また、図7(b)に示すように、RA 患者の滑膜細胞由来のDR3遺伝子では、A領域はメチル化状態であり、B領域は非メチ ル化とメチル化が混在した状態であり、C領域も非メチル化とメチル化が混在した状態で あることが確認された。これは、上述の(1)に示すMSP法の結果と一致した。

【産業上の利用可能性】

[0110]

本発明のポリヌクレオチドは、関節リウマチの発症のメカニズムの解明に有効に利用す ることができると考えられる。また、本発明によれば、関節リウマチの発症またはその発 症可能性を高精度に簡便かつ確実に行うことができる。それゆえ、本発明は関節リウマチ の予防および治療の分野において、高い利用可能性を有している。

【図面の簡単な説明】

[0111]

- 【図1】本発明にかかるポリヌクレオチドの塩基配列を示す図である。
- 【図2】図1に示す塩基配列からなるポリヌクレオチドの構造を示す模式図である。
- 【図3】本実施例に示すMSP法において、DNA増幅工程によって増幅されたDR 3遺伝子の上流領域のDNA断片についてポリアクリルアミドゲル電気泳動を行った 結果を示す図である。なお、(a)はRA患者の末梢血リンパ球由来のDR3遺伝子 の上流領域の結果を示すものであり、(b)はRA患者の滑膜細胞由来のDR3遺伝 子の上流領域の結果を示すものである。
- 【図4】本実施例に示すMSP法において、DNA増幅工程によって増幅されたDR 3遺伝子の上流領域のDNA断片についてポリアクリルアミドゲル電気泳動を行った 結果を示す図である。なお、この図は、健常者の末梢血リンパ球由来のDR3遺伝子 の上流領域の結果を示すものである。
- 【図5】本実施例に示すMSP法において、DNA増幅工程によって増幅されたDR 3遺伝子の上流領域のDNA断片についてポリアクリルアミドゲル電気泳動を行った 結果を示す図である。なお、(a)は、DR3遺伝子の上流領域中のA領域の結果を 示すものであり、(b)は、DR3遺伝子の上流領域中のB領域の結果を示すもので あり、(c)は、DR3遺伝子の上流領域中のC領域の結果を示すものである。また 、(a)~(c)において、丸付きで示す数字1~3はそれぞれ、滑膜細胞由来の遺 伝子、滑膜細胞浸潤リンパ球由来の遺伝子、関節液中のリンパ球由来の遺伝子を順に 示している。
- 【図6】本実施例に示すMSP法によって、健常者の末梢血リンパ球由来およびRA 患者の滑膜細胞由来のDR3遺伝子の上流領域のメチル化状態について調査した結果 をまとめた表であり、(a)が健常者の末梢血リンパ球由来のDR3遺伝子の結果を まとめた表であり、(b)がRA患者の滑膜細胞由来のDR3遺伝子の結果をまとめ た表である。
- 【図7】 (a) は、本実施例に示すbisulfite genomic sequencing法によって、健 常者の末梢血リンパ球由来のDR3遺伝子の上流領域のメチル化状態を検出した結果 を示す図である。(b)は、本実施例に示すbisulfite genomic sequencing法によ って、RA患者の滑膜細胞由来のDR3遺伝子の上流領域のメチル化状態を検出した 結果を示す図である。

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Shiozawa, Shunichi <120> A polynucleotide responsible for the sideration of rheumatoid arthritis and use of the polynucleotide <130> P151111 <160> 13 <170> PatentIn Ver. 2.1 <210> 1 <211> 592 <212> DNA <213> Homo sapiens <400> 1 acgccgggct agtttttgta ttttaagtag agacggcatt tcaccatatt ggtcaggctg 60 gtctcgaact cctgacccca agtgttccgc ccgcctctgc ctcccatagt gctagaatta 120 caggectgag ctactgeget tggeceettg eggtaetttt ggeceaacet eetecatgge 180 tggggacgcg gaggccgaga gagaagtcac ttgccctggc tctaccttga agtggttctc 240 agggttgggg cgagagtcgg ggtggggacc gagatgcagc tctatcctgt gcccctggtc 300 gcagcaggca gcccagcgct tcgcgtgttc tacttggcct gtccgctgcc gcctaatgag 360 ctcaggtcta ggccgagcag agggggcacc tggtcggact cggttgggct cgggcggccc 420 cgcctcccc cgcccgccag gcgggccctt ctcgacggcg cggggcgggc cctgcgggcg 480 cggggctgaa ggcggaacca cgacgggcag agagcacgga gccgggaagc ccctgggcgc 540 592 ccgtcggagg gctatggagc agcggccgcg gggctgcgcg gcggtggcgg cg <210> 2 <211> 24 <212> DNA <213> Artificial Sequence · <220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Polynucleotide <400>224 gttttatttg gtttgttcgt tgtc

<210> 3 <211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>	
<pre><223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Polynucleotide</pre>	
<400> 3 cgtactctct acccgtcgta a	21
<210> 4 <211> 25	,
<212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially	
Synthesized Polynucleotide	
<400> 4 tttatttggt ttgtttgttg ttgtt	25
<210> 5 <211> 25	
<212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially	
Synthesized Polynucleotide	
<400> 5 actccatact ctctacccat cataa	25
.210 C	
<210> 6 <211> 24 <212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially	
Synthesized Polynucleotide	
<400> 6 ttgattttaa gtgtttcgtt cgtt	24
-210. 7	
<210> 7 <211> 25	

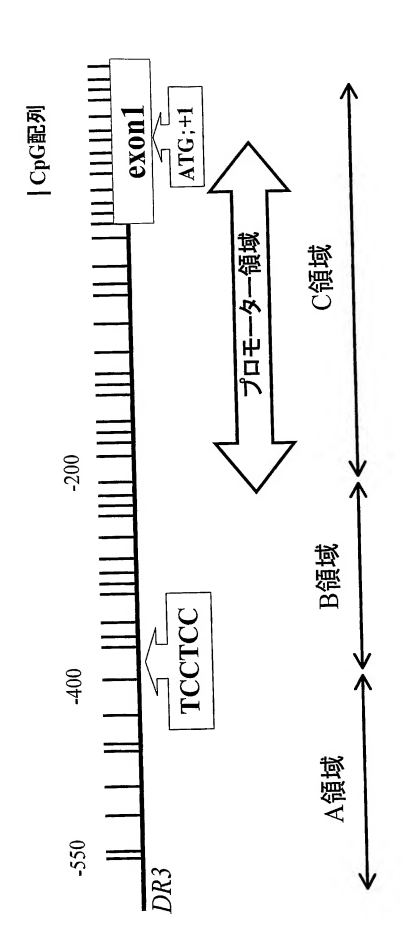
<212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Polynucleotide	
<400> 7 aaacgctaaa ctacctacta cgacc	25
<210> 8 <211> 22 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Polynucleotide	
<400> 8 gattttaagt gttttgtttg tt	22
<210> 9 <211> 24 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Polynucleotide	
<400> 9 aacactaaac tacctactac aacc	24
<210> 10 <211> 24 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Polynucleotide	
<400> 10 gradiageta gittagegit tege	24

<211> 2 <211> 2 <212> 1	21 DNA	
	Artificial Sequence	
	Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Polynucleotide	
<400> : caaata		21
<210> 1<211> 2<212> 1<213> 4	25	
	Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Polynucleotide	
<400> tagtag		25
<210> (211> 2) (211> 2) (212> 1) (213> 2)	23	
	Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Polynucleotide	
<400> accaaa	13 tacc ccetetacte aac	23

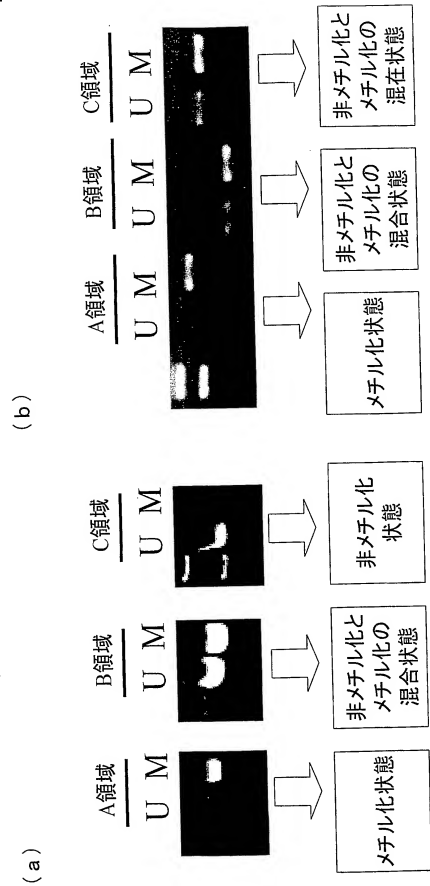
【書類名】図面 【図1】

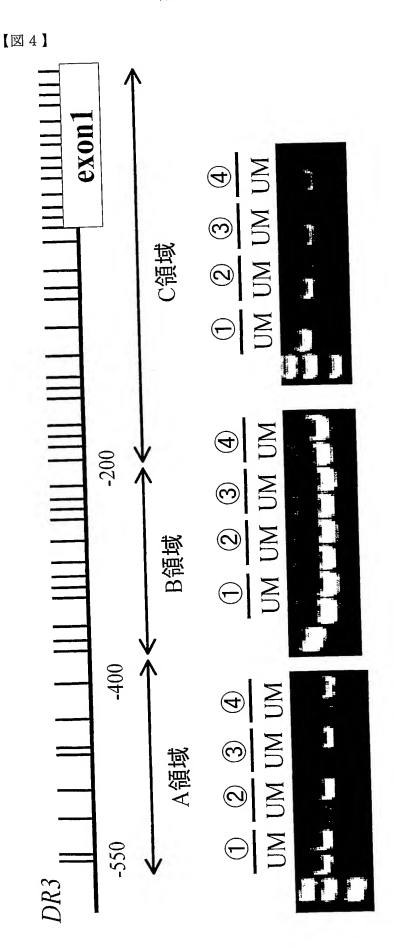
> CTCGACGGCG (CGGGCGGGC CCTGCGGGCG) (CGGGGCTGAA GGCGGAACCA COACOGCAG AGAGCACOGA GOCGGGAAGC CCCTGGGCGC CCOTGGGGAGG COAGAGICOG GGTGGGGACC BAGATGCAGC TCTATCCTGT GCCCCTGGTC GCCTAATGAG CTCAGGTCTA GGCCGAGCAG AGGGGGCACC TGGTCGGGACT GCAGCAGGCA GCCCAGCGCT TCGCGTGTTC TACTTGGCCT GTCCGCTGCC COGITGGGCT COGOGOGCCC COCCICCCC COCCOCAG ACOCCCTT COGTACTITY GECCCAACON COTOCATGEC TEGGGACCEO GAGGCCCAGA CTCCCATAGT GCTAGAATTA CAGGCCTGAG CTACTGGGCT TGGCCCCTTG GAGAAGTCAC TTGCCCTGGC TCTACCTTGA AGTGGTTCTC AGGGTTGGGG GGTCAGGCTG GTCTCGAACT CCTGACCCCA AGTGTTCCGC CCGCCTCTGC ACOCCOBGCT AGITITIGIA TITTAAGIAG AGACOGCAIT ICACCATAIT [_] exon1 翻訳開始点 GCTATOGAGE AUCEGEO GGGCTACGEO GCGGTGACGE CO — Promoter Inspectorにより解析したプロモーター領域 転写因子Sp1結合因子 (三) CbG配列 -53 -203 -153-103-253 -303 -353 -453 -403 -553 -503

【図2】



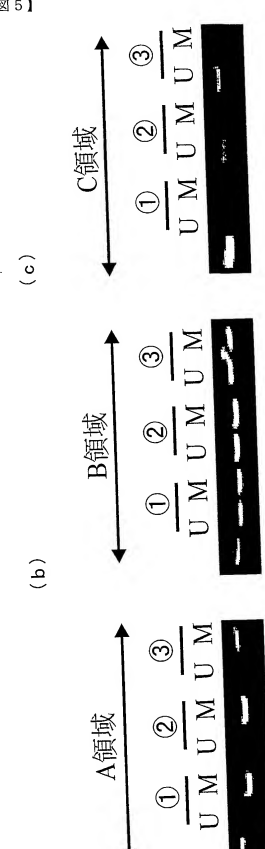
【図3】





U:非メチル化特異的プライマーM:メチル化特異的プライマー①~④:健常人末梢血リンパ球





(a)

U:非メチル化特異的プライマー

M:メチル化特異的プライマー①:滑膜細胞DNA

③:関節液中のリンパ球DNA

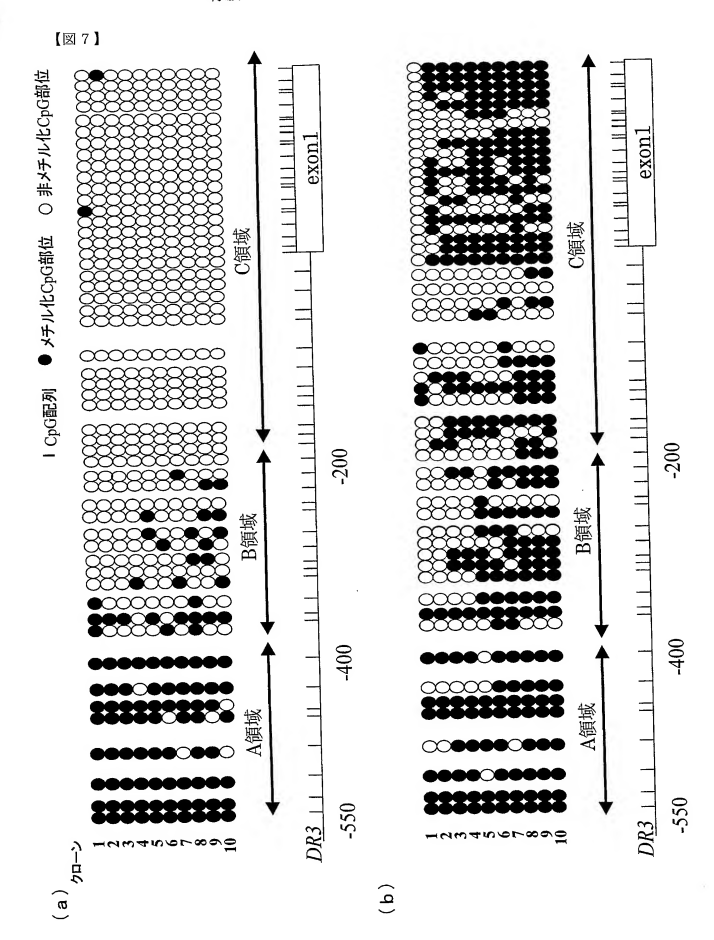
②:滑膜浸潤リンパ球DNA

出証特2004-3122670

【図6】

	A領域	B領域	C領域
メチル化状能	16	0	0
バノがにから メチル化と非メチル化の混在状態	æ	19	П
ナメチル化状態	0	0	18
	A領域	B領域	C領域
はよりこと	. 6	0	3
メナンに水原、オップ・ボット・ボック・ボック・ボック・ボック・ボック・ボック・ボック・ボック・ボック・ボック	0	6	8
メナグ七のギイノグロッとは中で過去。サンチュグチ部	7	2	0

<u>a</u>





【書類名】要約書

【要約】

ヒト関節リウマチの発症のメカニズムの解明に有用なポリヌクレオチドを提供 【課題】 するとともに、ヒト関節リウマチの発症または発症可能性を高精度に判定することのでき る判定キットおよび判定方法を提供する。

【解決手段】 本願発明者らは、ヒトゲノムにおいて、関節リウマチの疾患関与遺伝子D R3の翻訳開始点より上流の領域(プロモーター領域を含む)のDNAメチル化解析を行 った。その結果、DR3遺伝子の翻訳開始点(ATG)の上流約-380bp~-180 b p に存在する C p G 配列にアレル特異的なメチル化が存在すること、そして、それより 下流のCpG配列については、健常者由来のDR3遺伝子の場合には全て非メチル化状態 であり、RA患者由来のDR3遺伝子の場合には非メチル化とメチル化とが混在した状態 であることを見出した。

【選択図】 図1



特願2004-052495

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[596109826]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 1996年 7月25日 新規登録

兵庫県神戸市西区竹の台2丁目11-6

塩澤 俊一